PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

2000-355540

(43) Date of publication of application: 26.12.2000

(51)Int.Cl.

A61K 31/4439 A61K 9/28 A61P 1/04 A61P 43/00 A61K 47/02 A61K 47/30 A61K 47/38 // C07D401/12

(21) Application number: 11-110462

(22)Date of filing:

19.04.1999

(71)Applicant: EISAI CO LTD

(72)Inventor: UKAI KOJI

ICHIKAWA MASAMI KATO TAKASHI SUGAYA SACHIKO SUZUKI YASUYUKI AOKI SHIGERU KATO AKIYOSHI KAWAMURA MASAO FUJIOKA MASARU

(30)Priority

Priority number: 10109288

10109288 11105797 Priority date: 20.04.1998

13.04.1999

Priority country: JP

JP.

(54) STABILIZED COMPOSITION COMPRISING BENZIMIDAZOLE-BASED COMPOUND (57) Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain the subject composition capable of further stabilizing a solid drug preparation for internal use comprising a benzimidazole-based compound by formulating the benzimidazole-based compound and a specific substance.

SOLUTION: This composition is obtained by formulating (A) a benzimidazole- based compound of formula I (Het1 is of formula II; Het2 is of formula III; R1 and R2 are each H, methoxy or difluoromethoxy; R3 is H or sodium, R4 to R6 are each H, methyl, methoxy, methoxypropoxy or trifluoroethoxy) (e.g. rabeprazole of formula IV) with (B) a substance selected from e.g. a sodium carbonate, sodium hydroxide, potassium hydroxide, crospovidone, at preferably 0.01-20 pts.wt per pt.wt. of the ingredient A. It is also possible to make a drug preparation by coating a core composed of the above composition with an intermediate film, enteric film or moistureproof film.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

14.04.2004

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

(19) 日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開發号 特開2000-355540

(P2000-355540A)

(43)公開日 平成12年12月26日(2000.12.26)

(51) Int.CL?		織別記号		FΙ				วั	~72~)*(参考)
A61K 31	1/4439			A 6	ık :	31/44		613	4 C 0 6 3
٤	9/28					9/28			4 C 0 7 6
A61P 1	1/04				;	31/00		601C	4C086
43	3/00							643D	
A61K 47	7/02					17/02			
		a	农商望	未韵求	物物	質の数14	OL	(全 12 頁)	最終更に続く
(21)出顯路号		特顧平11-110462		(71)	出願人	000000	217		
						エーザ	イ株式	会社	
(22)出版日		平成11年4月19日(1999.4.19)		İ		東京警	文京区	小石川 4 丁目	6 番10号
				(72)	驼咧者	離飼	宏治		
(31)優先権主張	番号	将额平 10-109288				使阜県	岐阜市	鼓田南3ー3	-1STEP井
(32)優先日		平成10年4月20日(1998.4.20)				£203			
(33)優先権主張	個	日本 (JP)		(72)	觉明智	市川	正己		
(31)優先権主張	審号	特質平11-105797				表城県	土消市	常名4016-12	9
(32) 優先日		平成11年4月13日(1999.4.13)		(72):	驼明者	加藤	隆		
(33)優先權主張	恒	日本 (JP)				茨城県	つくば	市晋妻 3 -16	ー2セラヴィ
						203			
				(72)	驼明者	世谷	举子		
						汞城県	つくば	市松代3-30	5-302
									最終頁に続く
				1					

(54) 【発明の名称】 安定化したペンズイミダゾール系化合物合物組成物

(57)【要約】

【目的】ベンズイミダゾール系化合物の化学的に安定な 製剤を提供する。

【構成】ベンズイミダゾール系化合物又はそのアルカリ 金属塩に炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、水酸化ナトリ ウム、水酸化カリウム、アミノアルキルメタアクリレー トコポリマーE、アルギニンアスパラギン酸塩、ヒドロ キシプロビルセルロース及びクロスポビドンから選ばれ る1種以上の物質を配合してなる組成物。

(2)

特開2000-355540

【特許請求の範囲】

【謂求項1】下記樽造式(式1)で示されるベンズイミ ダゾール系化合物又はそのアルカリ金属塩に炭酸ナトリ ウム、炭酸カリウム、水酸化ナトリウム、水酸化カリウ ム、アミノアルキルメタアクリレートコポリマーE、ア *

1

*ルギニンアスパラギン酸塩、ヒドロキシプロピルセルロ ース及びクロスポビドンから選ばれる1種以上の物質を 配合してなる組成物。

[(t])

であり、RiおよびR2は同じかまたは異なっていて、永素、メトキシ及びジフルオロメ とキシから選択され、R³は水素及びナトリウムから選択され、R*、R⁵およびR⁶は同じ かまたは異なっていて、水素、メチル、メトキシ、メトキシプロポキシ及びトリフルオ ロエトキシから選択される。〕

(式1)

ール、オメプラゾール、パントプラゾール、ランソプラ ゾール又はそのアルカリ金属塩である請求項1記載の組

【請求項3】ベンズイミダゾール系化合物又はそのアル カリ金属塩と、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、水酸化 ナトリウム、水酸化カリウム、アミノアルキルメタアク リレートコポリマーE、アルギニンアスパラギン酸塩、 ヒドロキシプロビルセルロース及び/又はクロスポビド ンとの配合比率がペンズイミダゾール系化合物 1 重量部 に対して給量でり、01~20重量部である請求項1記 30 成物 載の組成物。

【請求項4】式1で示されるベンズイミダゾール系化合 物又はそのアルカリ金属塩に、炭酸ナトリウム。炭酸カ リウム、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、アミノア ルキルメタアクリレートコポリマーE、アルギニンアス パラギン酸塩、ヒドロキシブロビルセルロース及びクロ スポビドンから選ばれる1種以上の物質を配合してなる 核に關密性皮膜を被覆した製剤。

【請求項5】式1で示されるベンズイミダゾール系化合 リウム、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、アミノア ルキルメタアクリレートコポリマーE、アルギニンアス パラギン酸塩。ヒドロキシブロビルセルロース及びクロ スポビドンから遺ばれる1種以上の物質を配合してなる 核に中間皮膜を被覆し、更に腸溶性皮膜を被覆した製

【請求項6】式1で示されるベンズイミダゾール系化合 物又はそのアルカリ金属塩に、炭酸ナトリウム、炭酸カ リウム、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、アミンア

【請求項2】ベンズイミダゾール系化合物がラベブラゾ 20 パラギン酸塩、ヒドロキシブロビルセルロース及びクロ スポビドンから選ばれる1種以上の物質を配合してなる 核に中間皮膜を被覆し、更に腸溶性皮膜を被覆し、次に 防湿性皮膜を接覆した製剤。

> 【請求項7】ラベブラゾール又はそのアルカリ金属塩に 水酸化ナトリウム、水酸化カリウム及び/又は炭酸ナト リウムを配合してなる組成物

> 【請求項8】ラベプラゾール又はそのアルカリ金属塩 に、1) クロスポビドンと2) 水酸化ナトリウム、水酸 化カリウム及び/又は炭酸ナトリウムを配合してなる組

> 【請求項9】ラベプラゾール又はそのアルカリ金属组 に、1) クロスポビドンと2) 水酸化ナトリウム、水酸 化カリウム及び/又は炭酸ナトリウムを配合してなる核 に賜溶性皮膜を被覆した製剤

> 【請求項10】ラベブラゾール又はそのアルカリ金属塩 に、1)クロスポビドンと2)水酸化ナトリウム、水酸 化カリウム及び/又は炭酸ナトリウムを配合してなる核 に中間皮膜を被覆し、更に關密性皮膜を被覆した製剤

【請求項11】ラベプラゾール又はそのアルカリ金属塩 物又はそのアルカリ金属塩に、炭酸ナトリウム、炭酸カ 49 に、1)クロスポビドンと2)水酸化ナトリウム、水酸 化カリウム及び/又は炭酸ナトリウムを配合してなる核 に中間皮膜を被覆し、更に腸溶性皮膜を被覆し、次に防 湿性皮膜を被覆した製剤。

> 【請求項12】クロスポビドンを配合した請求項8記載 の組成物又は請求項9~11記載の核に、抗酸化剤を配 合させてなる安定な組成物又は製剤

> 【請求項13】水分存在下で分解が促進され且つ胃酸中 で化学的に不安定な薬物を配合してなる核に腸溶性皮膜 を被覆し、更に防湿性皮膜を被覆した製剤。

ルキルメタアクリレートコポリマーE、アルギニンアス 50 【請求項14】水分存在下で分解が促進され且つ管酸中

http://www4.ipdl.inpit.go.jp/tjcontenttrns.ipdl?N0000=21&N0400=image/gif&N0401=/N... 11/07/2007

で化学的に不安定な薬物を配合してなる核に中間皮膜を 被覆し、更に賜溶性皮膜を被覆し、次に防湿性皮膜を被 環した製剤。

3

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、ベンズイミダゾール系化合物又はそのアルカリ金属塩を含有する内服用固 形製剤に関する。

[0002]

【従来の技術】ベンズイミダゾール系化合物又はそのア 10 ルカリ金属塩は、いわゆるプロトンポンプの強い阻害作用を有し、胃酸分泌を抑制することにより、胃潰瘍、十二指腸潰瘍等の治療剤として広く使用されている。一方、ベンズイミダゾール系化合物は化学的に非常に不安定なため、製剤化にあたっては種々の工夫がなされている。例えば、特開昭62-277322号公報にはベンズイミダゾール系化合物にマグネシウム及び/又はカルシウムの塩基性無機塩を配合することを特徴とする安定化された医薬組成物の製法が関示され、特関昭62-258320号公報にはベンズイミダゾール系化合物を含×20

Het! - S - CH2 - Hes2

* む核部分にアルカリ化合物を配合し、水溶性ないし水で 急速に分解する錠剤の賦形剤、又は重合体で水溶性のフィルム形成化合物等により被硬しさらに腸溶性皮膜で被 硬する経口医薬製剤が開示されている。

[0003]

【発明が解決しようとする課題】しかしながら、上記技術によっても製剤における安定性は充分ではなく、更なる改善が求められている。すなわち本発明は、ベンズイミダゾール系化合物を含有する内服用固形製剤のより一層の安定化を目的とするものである。

[0004]

【課題を解決するための手段】本発明は、下記に示す構造式(式1)で示されるベンズイミダゾール系化合物又はそのアルカリ金属塩に炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、アミノアルキルメタアクリレートコポリマーE. アルギニンアスパラギン酸塩、ヒドロキシプロビルセルロース及びクロスポビドンから選ばれる1種以上の物質を配合してなる組成物である。

を含*20 【化2】

(Rith Heilis
$$R^1$$
 R^2 R^3 R^4 R^5 R^6

であり、 R^4 および R^2 は同じかまたは異なっていて、水素、メトキシ及びジフルオロメトキシから選択され、 R^3 は水深及びナトリウムから選択され、 R^4 、 R^5 および R^6 は同じかまたは異なっていて、水素、メチル、メトキシ、メトキシプロポキシ及びトリフルオロエトキシから選択される。]

(式1)

【0005】さらに、本発明は式上で示されるベンズイ ミダゾール系化合物又はそのアルカリ金属塩に炭酸ナト リウム、炭酸カリウム、水酸化ナトリウム、水酸化カリ ウム、アミノアルキルメタアクリレートコポリマーE. アルギニンアスパラギン酸塩、ヒドロキシプロビルセル ロース及びクロスポビドンから選ばれる1種以上の物質 40 -を配合してなる核に腸溶性皮膜を被覆した製剤である。 また。本発明は式1で示されるベンズイミダゾール系化 合物又はそのアルカリ金属塩に炭酸ナトリウム 炭酸カ リウム、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、アミノア ルキルメタアクリレートコポリマーE、アルギニンアス パラギン酸塩。ヒドロキシブロビルセルロース及びクロ スポビドンから選ばれる1種以上の物質を配合してなる 核に中間皮膜を接覆し、更に腸溶性皮膜を被覆した製剤 である。本発明は、また、式上で示されるペンズイミダ ゾール系化合物又はそのアルカリ金属塩に、炭酸ナトリ

ウム、炭酸カリウム、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム。アミノアルキルメタアクリレートコボリマーE、アルギニンアスパラギン酸塩。ヒドロキシプロピルセルロース及びクロスポビドンから選ばれる1種以上の物質を配合してなる核に中間皮漿を被覆し、更に腸溶性皮膜を被覆し、次に防湿性皮膜を接覆した製剤である。

[10006] 防湿性皮膜は、ベンズイミダゾール系化合物にとどまらず、水分存在下で分解が促進され、且つ胃酸との接触時にも分解促進が認められる薬物にも有用である。即ち、本発明は、水分存在下で分解が促進され且つ胃酸中で化学的に不安定な薬物を配合してなる核に腸溶性皮膜を被覆し、更に防湿性皮膜を接覆した製剤である。また、本発明は、水分存在下で分解が促進され且つ胃酸中で化学的に不安定な薬物を配合してなる核に中間皮膜を被覆し、更に腸溶性皮膜を被覆し、次に防湿性皮膜を被覆した製剤である。

特開2000-355540

【0007】本発明におけるベンズイミダゾール系化台 物又はそのアルカリ金属塩の好ましい例としては、ラベー プラゾール、オメプラゾール、パントプラゾール、ラン* *ソプラゾールまたはそのナトリウム塩。カリウム塩等を 挙げることができる。各化合物の構造式を式3に示す。 [(13]

以下、ベンズイミダゾール系化合物又はそのアルカリ金 **属塩をベンズイミダゾール系化合物と称する。**

【0008】本発明におけるベンズイミダゾール系化合 物は公知の方法により製造することができる。例えば、 83号公報、特開平1-6270号公報等に関示される 方法により製造することができる。

【0009】本発明における炭酸ナトリウム、炭酸カリ ウム、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム及びヒドロキ シプロピルセルロースは日本薬局方収截品であり、市販 のものを容易に入手できる。アミノアルキルメタアクリ レートコポリマーEは日本薬局方外医薬品規格に収載さ れており、容易に入手可能である。また、クロスポビド ンは医薬品添加物規格に収載されている物質であり、粒 径の異なる種々のグレードの市販品を容易に入手可能で 46 炭酸ナトリウムが0.01~2重量部である。 あるが、必要に応じてハンマーミル等の粉砕装置を用い て粒径を調整できる。本発明におけるベンズイミダゾー ル系化合物と炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、水酸化ナ トリウム、水酸化カリウム。アミノアルキルメタアクリ · レートコポリマーE. アルギニンアスパラギン酸塩、ヒ ドロキシプロビルセルロース及びクロスポビドンから選 ばれる1種以上の物質との配合比率は、ベンズイミダゾ ール系化合物1重置部に対して総置でり、01~20重 置部であり、好ましくは(). () 1~1() 重置部ある。本 発明においては、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、水酸 50 リマーE. アルギニンアスパラギン酸塩、ヒドロキシブ

化ナトリウム、水酸化カリウム、アミノアルキルメタア クリレートコポリマーE、アルギニンアスパラギン酸 塩。ヒドロキシプロピルセルロース及びクロスポピドン を単独で用いることもできるし、またこれらを2種以上 特開昭52-62275号公報、特開昭54-1417 30 組み合わせて用いることもできる。これらのうち、ベン ズイミダゾール系化合物に水酸化ナトリウム、水酸化カ リウム及び/又は炭酸ナトリウムを配合することが効果 的であり、ベンズイミダゾール系化合物に1)クロスポ ビドンと2)水酸化ナトリウム、水酸化カリウム及び/ 又は炭酸ナトリウムを配合すると更に効果的である。こ の物質の組み合わせにおいて、配合比率は、ベンズイミ ダゾール系化合物1重置部に対して()。()1~2()重置 部であるが、望ましくは、クロスポビドンが()、5~5 重量部、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム及び/又は

> 【0010】ベンズイミダゾール系化合物は、加温・加 湿保存条件下における分解時には、特に色の着色変化が 大きく認められる。本発明における上記の種々の添加剤 を配合した組成物及び/又は製剤は、含置安定性の向上 だけでなく、着色変化を抑制するという極めて顕著な効 果を有している。

【① ① 1 1】本発明に係るベンズイミダゾール系化台物 と炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、水酸化ナトリウム、 水酸化カリウム、アミノアルキルメタアクリレートコポ

ロビルセルロース及びクロスポビドンから選ばれる1種 以上の物質を配合してなる組成物を用いて製剤を製造す るには、通常用いられる乳籠、マンニトール等の賦形剤 を用いることができる。結合剤としてはヒドロキシブロ ビルセルロース。崩壊剤としてはクロスポビドンを用い ることが望ましい。また、一般に崩壊剤として用いられ るクロスポビドンは、微紛砕することにより本来の崩壊 剤としての崩壊力、膨勠力を減少させる事ができること が知られている。微粉砕化した粒径の小さいクロスポビ ドンは、本発明においてはベンズイミダゾール系化合物 10 の安定化剤として使用するものであり、通常の崩壊剤と しての添加量(通常は10%以下)を上回る添加が可能 である。微粉砕化したクロスポビドンの平均粒径は、数 μm~50μm, 4μm~50μmがさらに望ましい。 したがって、本発明に係る組成物又は製剤において、ク ロスポビドンは、平均粒径が数μm~50μm、好まし くは4μm~50μmの粒径の小さい微粉クロスポビド ンを使用することが好ましい。もちろん、微粉クロスポ ビドンと通常のクロスポビドンを併用してもよい。ま た。 クロスポビドン中には、製造メーカーやロットによ 20 り異なるものの、不純物として極微量の過酸化物を含有 していることが多い。ベンズイミダゾール系化合物は酸 化されやすい性質を有する為、クロスポビドンとの配合 時には、抗酸化剤を含有させてもよい。抗酸化剤は、例 えば、亜硫酸ナトリウム、ビロ亜硫酸ナトリウム、ビタ ミンE類、ロンガリット、チオグリセロール、チオ硫酸 ナトリウム、アスコルビン酸塩、アセチルシスティンな どが挙げられるが、これらに限定される訳ではない。 【①①12】また本発明は、式1で示されるベンズイミ ダゾール系化合物に炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、水 30 酸化ナトリウム、水酸化カリウム、アミノアルキルメタ アクリレートコポリマーE、アルギニンアスパラギン酸 塩、ヒドロキシプロピルセルロース及びクロスポビドン から選ばれる1種以上の物質を配合してなる核に關密性 皮膜を被覆した製剤である。本発明において、核とは、 錠剤、顆粒剤などを意味する。また、本発明は、精製白 糖。白糖・デンプン混合物若しくは結晶セルロース等か ら成る球状顆粒をシード顆粒として、ベンズイミダゾー ル系化合物と炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、水酸化ナ トリウム、水酸化カリウム、アミノアルキルメタアクリー レートコポリマーE、アルギニンアスパラギン酸塩、ヒ ドロキシプロビルセルロース及びクロスポビドンから選 ばれる1種以上の物質を層積又はコーティングしてなる 核に関密性皮膜を被覆した製剤も含むものである。ベン ズイミダゾール系化合物は酸性状態において極めて不安 定であり、ベンズイミダゾール系化合物を服用した場 台、管内において冒酸と接触すると直ちに分解し、その 生理活性を失う。したがって、胃内における分解を防ぐ ためには胃内で溶解しない製剤、すなわちベンズイミダ

とする必要があるのである。

【0013】さらに本発明は、式上で示されるベンズイ ミダゾール系化合物に炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、 水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、アミノアルキルメ タアクリレートコポリマーE、アルギニンアスパラギン 酸塩。ヒドロキシプロピルセルロース及びクロスポビド ンから選ばれる1種以上の物質を配合してなる核に中間 皮膜を被覆し、更に腸溶性皮膜を被覆した製剤である。 腸溶性皮膜は一般に酸性物質であるため、ベンズイミダ ゾール系化合物との直接接触は好ましくない。そこでベ ンズイミダゾール系化合物を含有する核と腸溶性皮膜の 中間に、不活性な中間皮膜を施すことができる。とこで 不活性とはベンズイミダゾール系化合物の安定性に悪影 響を及ぼさない物質である。不活性な中間皮膜は水溶性 高分子、水溶解性若しくは水分散性物質、水不溶性物質 のいずれでもよく具体的には、ヒドロキシブロビルセル ロース、ヒドロキシプロビルメチルセルロース、アミノ アルキルメタアクリレートコポリマーE、乳籠、マンニ トール、デンプン、結晶セルロース。エチルセルロー - ス、酢酸ビニル等を挙げることができる。なお、特関平 1-290628号公報に開示されているように、水不 溶性物質で中間皮膜を施す場合には、皮膜中に水不溶性 の微粒子を混合してもよい。

【①①14】本発明は、また、上記の賜密性皮膜を被覆 した製剤に、防湿性皮膜を被覆してもよい。防湿性皮膜 とは、水蒸気の通過を抑制する皮膜のことであり、機能 的には、皮膜自体が水蒸気の透過性を抑制する皮膜や皮 膜中に水蒸気を捕獲して内部への水蒸気の流入を抑制す る皮膜等が挙げられる。防湿性皮膜は、ベンズイミダゾ ール系化合物への水分の侵入を防御して安定性を向上さ せると共に、微粉砕化したクロスポピドンの吸湿時の膨 湖に由来する錠剤のひび割れや変形を防止する機能を有 している。防湿性皮膜は、水溶性皮膜でも水不溶性皮膜 でも良く、例えば、ポリビニルアセタールジエチルアミ ノアセテート、HA三共 (ポリビニルアセタールジエチ ルアミノアセテート、ヒドロキシプロビルメチルセルロ ース、ステアリン酸、フマル酸の混合物)、ポリビニル アルコールなどから成る皮膜や、ヒドロキシプロビルセ ルロース、ヒドロキシプロピルメチルセルロース。エチ 40 ルセルロースなどのセルロース誘導体を1種以上配合し てなる皮膜、及び/又は白糖を主成分とする鑑衣皮膜な どが挙げられるが、これらに限定される訳ではない。 【0015】防湿性皮膜は、ベンズイミダゾール系化合 物にとどまらず、同様の化学的性質を有する業物を含有 する製剤にも有用である。即ち、水分存在下で分解が促 進され、且つ胃酸との接触時にも分解促進が認められる 業物を含有する製剤において、効果が顕著に認められ る。即ち、本発明は、水分存在下で分解が促進され且つ 胃酸中で化学的に不安定な薬物を配合してなる核に腸溶 ゾール系化合物を含む核に賜密性の物質を敍護した製剤 50 性皮膜を被覆し、更に防湿性皮膜を接覆した製剤であ

(6)

る。また、腸溶性皮膜と防湿性皮膜の間に、中間皮膜を 彼覆してもよい。

【0016】本発明においては、式1で表されるベンズ イミダゾール系化合物が、ラベブラゾールである場合 に、特に優れた効果を示す。即ち、本発明は、好ましく は、式3で示されるラベブラゾール又はそのアルカリ金 属塩に、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム及び/又は 炭酸ナトリウムを配合してなる組成物である。また、本 発明は、好ましくは、式3で示されるラベプラゾール又 酸化ナトリウム。水酸化カリウム及び/又は炭酸ナトリ ウムを配合してなる組成物である。クロスポビドンは、 前述のように、平均粒径を数μm~50μmに微粉砕し たものを使用することが好ましい。また、抗酸化剤は、 前述のようにクロスポビドン中に含まれる極微量の過酸 化物の影響を防止する為に添加してもよい。したがっ て、ラベプラゾール又はそのアルカリ金属塩に1)クロ スポビドンと2) 水酸化ナトリウム、水酸化カリウム及 び/又は炭酸ナトリウムを配合してなる組成物中に、抗 酸化剤を配合してもよい。

【0017】本発明は、また、好ましくは、式3で示さ れるラベプラゾール又はそのアルカリ金属塩に1)クロ スポピドンと2)水酸化ナトリウム、水酸化カリウム及 び/又は炭酸ナトリウムを配合してなる核に関溶性皮膜 を被覆した製剤である。さらに、本発明は、好ましく は、式3で示されるラベブラゾール又はそのアルカリ金 属塩に1) クロスポピドンと2) 水酸化ナトリウム、水 酸化カリウム及び/又は炭酸ナトリウムを配合してなる 核に中間皮膜を被覆し、更に腸溶性皮膜を被覆した製剤 ラベプラゾール又はそのアルカリ金属塩に1)クロスポ ビドンと2) 水酸化ナトリウム、水酸化カリウム及び/ 又は炭酸ナトリウムを配合してなる核に中間皮膜を綾羅 し、更に腸溶性皮膜を被覆し、次に防湿性皮膜を被覆し た製剤である。

【①①18】本発明に係る組成物又は製剤は、通常用い られる方法により製造することができる。即ち、例え ば、ベンズイミダゾール系化合物又はそのアルカリ金属 塩に炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、水酸化ナトリウ ム、水酸化カリウム、アミノアルキルメタアクリレート コポリマーE、アルギニンアスパラギン酸塩、ヒドロキ シブロビルセルロース及びクロスポビドンから遷ばれる 1種以上の物質を配合し、賦形剤を加えて乾式又は湿式 造粒を行い、必要に応じてクロスポビドン等の崩壊剤を 加えて打錠し製することができる。また、例えば、ベン ズイミダゾール系化合物又はそのアルカリ金属塩に、炭

10 酸ナトリウム、炭酸カリウム、水酸化ナトリウム、水酸 化カリウム、アミノアルキルメタアクリレートコポリマ ーE、アルギニンアスパラギン酸塩、ヒドロキシブロビ ルセルロース及びクロスポビドンから選ばれる1種以上 の物質を高密度に配合したベンズイミダゾール含有顆粒 とベンズイミダゾール系化合物を含有しないプラセボ顎 粒を調製後に、両顎粒を混合し、必要に応じてクロスポ ヒドン等の崩壊剤を加えて打錠してもよい。もちろん、 これらの方法に限定される訳ではない。具体例として、 はそのアルカリ金属塩に、1)クロスポビドンと2)水(10)例えば、ベンズイミダゾール系化合物であるラベブラゾ ールナトリウム100g、炭酸ナトリウム30g、マン ニトール 130 gを混合し、さらに混合しながらエタノ ールに溶解したヒドロキシプロピルセルロースを徐々に 加えて造粒し、乾燥後24メッシュ篩で篩過する。これ にクロスポビドン30g、ステアリン酸カルシウム2g を加えて混合後打錠して1錠135mgの錠剤を得るこ とができる。この錠剤に、流動層装置を用いてヒドロキ シプロピルセルロースのエタノール溶液を噴霧し、さら に、ヒドロキシプロピルメタルセルロースフタレート又 20 は賜溶性メタアクリル酸コポリマーの水/エタノール溶 液を噴霧して中間皮膜を縮した腸溶錠を製造することが

[0019]

できる。

【発明の効果】本発明によると非常に不安定なベンズイ ミダゾール系化合物の安定化が可能である。その効果例 を以下に示す。

突験例

ラベブラゾールナトリウム50mgと下記の表に示す添 加削450mgを乳鉢で混合した。これを透明なガラス である。本発明は、また、好ましくは、式3で示される。30 類に入れ、冷所、60℃及び40℃相対温度75%で1 週間保存し、高速液体クロマトグラフィーにより含置を 測定した。冷所保存品の含量を100%としたときの各 条件下における残存率を表1から3に示した。また、色 の着色変化について目視で評価した。ラベブラゾールナ トリウムは、表1では非晶質、表2と表3では結晶質を 使用した。なお、表1においては対照として非晶質ラベ プラゾールナトリウム単独のほかに崩壊剤として使用さ れる低麗換度ヒドロキシプロピルセルロース(表中L-HP Cと表示) を配合したものを用い、表2においてはさら 46 に制酸剤として使用されるアルカリ性無機塩である水酸 化アルミニウム(表中AT(OH)3と表示)を配合したもの を用い、表3においては結合剤として用いられるポリビ ニルビロリドン (豪中RVPと表示)を配合した試料を用い

[0020]

【表1】

特闘2000-355540

11

対照 水原

			12
<u> </u>	度)の接触減	睽	
	60,C	40°C-75%RH	
ラベプラゾールナトリウム(非晶質)	99.1	93.9	
ラベブラゾールナトリウム・L-HPC	80.4	73.3	
ラベプラゾールナトリウム・クロスポピドン	98.1	90.4	
		中位:%	

[0021]

* * 【表2】

		60,C	40°C-756RI-
対照	ラベプラゾールナトリウム(諸晶質)	99.8	91.8
	ラベブラゾールナトリウム・レ-HPC	62.2	75.0
	ラベプラゾールナトリウム・Al(OH)S	36.9	26.2
本順	ラベプラゾールナトリウム・クロスポビドン	93.3	89,5
	ラペプラゾールナトリウム+Na2CO8	99.1	90.3
	<u>ラベブラゾールナトリウム+Arg:</u> Asp	97.5	90.7
			単位:%

[0022]

※ ※【表3】

		60°C	40°C-?5%R)-
対照	ラベプランールナトリウム(結晶質)	97.3	86.9
	ラペプラゾールナトリウム+PVP	89.5	67.7
本版	ラベブラゾールナトリウム+		
	とドロキシブロビル セルロース	92.0	85.9
	ラベプラゾールナトリウム+Na2CO9	93.0	82.8
	ラベブランールナトリウム+NaOH	91.3	58.8
	ラペプラゾールナトリウム+KOH	92.6	96.8
	ラベブラゾールナトリウム+ オイドラギットE	102.4	86.0
	ラベプラゾールナルリウム+K2CO3	104.5	91.3
			単位:%

本願発明に係る配合試料の着色変化は、いずれも対照と比較して小さいかった。さらに、表1~3の含置安定性の結果から、本願発明に係る炭酸ナトリウム(表中Na2Cの3と表示)、炭酸カリウム(表中K2Cの3と表示)、水酸化ナトリウム(表中NaCHと表示)、水酸化カリウム(表中K0Hと表示)、アミノアルキルメタアクリレートコポリマーE(表中オイドラギットE(登録商標)と表示)、アルギニン・アスパラギン酸塩(表中Arg・Aspと表示)、ヒドロキンプロビルをルロース及びクロスポビドンは、ベンズイミダゾール系化合物を安定化するととが★

★明らかである。

【0023】錠剤中の炭酸ナトリウムの効果 下記に示す実施例4~9で得られた炭酸ナトリウム添加 置の異なる錠剤を、40℃相対湿度75%で1週間保存 した後に、高速液体クロマトグラフィーにより測定した 錠剤中のラベブラゾールナトリウム含量を表4に示し

tc.

30 【0024】 【表4】

表4 湿式造粒法による錠剤処方の安定性評価

处方	実達例4	実施例5	実確例9	宾旅纫?	突旋例8	多類例9
(1週間)						
冷所	99.4	99.0	98.7	99.4	99.5	98.9
40°C-75%RH	83.8	85.?	85.1	92.5	92.8	95.5
(1ヶ月) .						
為蘇	99.7	99.7	99.7	99.7	99.7	99.6
25°C-75%RH	97.8	98.5	98,3	99.2	99.3	99.3
		单位:%				

【0025】炭酸ナトリウムの添加量に依存して錠剤中のラベブラゾールナトリウム含置安定性が向上することから、本発明における炭酸ナトリウムの添加効果は明らかである。

【①026】錠剤中のクロスポビドンの効果

下記に示す実施例10~12で得られたクロスポビドン 粉末の添加置の異なる錠剤を、40℃組対湿度75%で 1週間保存した後に、高速液体クロマトグラフィーにより測定した錠剤中のラベブラゾールナトリウム含量を表 5 に示した。また、錠剤の色の変化に関しては、クロスポビドン粉末の添加置が多いほど、錠剤の着色変化が少なかった。

[0027]

【表5】

特開2000-355540

13

表5	混式法粒法によるクロスポピドン番加配割の安定性				
	奶方	実施例10			
(1週間)					
	治療	99.7	99.7	99.7	
	40°C-76%RH	97.8	98.5	98.3	
(1ヶ月)					
	冷药	99.4	99.0	28.7	
	40°C-75%RH	83.8	86.7	86.1	
			ዘ ለን · የፋ		

クロスポビドンを添加するとベンゾイミダゾール系化合 物の安定性が向上することは、明らかである。

【①①28】錠剤中の微粉化クロスポビドンの効果 下記に示す実施例16~18で得られた平均粒径の異な 10 10 ppmであるクロスポビドンを添加した錠剤の初期類 るクロスポビドンを添加した錠剤の厚さを、冷所及び2 5°C組対湿度?5%で各々1ヶ月保存した後に測定し、 2.5 *C相対湿度?5%保存錠剤の冷所保存錠剤に対する 膨張率を評価した。その結果、平均粒径514m.12 μm. 6 μmのクロスポビドンを含有する錠剤の膨張率 は、 基々、1.61、 1.48、 1.43であった。クロスポビド ンは、平均粒径の小さい微粉にするほど、錠剤の膨稠度 が減少する為、錠剤の膨張に起因するひびわれや変形が 少なくなる。したがって、クロスポビドンの微粉化が、 錠剤の形状の安定性向上に寄与することは、明らかであ 20

【①①29】鯣溶性皮膜を被覆した製剤に施した防湿性 皮膜の効果

下記に示す実施例19~20で得られた腸溶性皮膜波覆 錠剤、腸溶性皮膜と防湿性皮膜の両者を被覆した錠剤 を 25 C相対湿度75%で1週間保存した後に、錠剤 中のラベブラゾールナトリウムの領線物質置を高速液体 クロマトグラフィーで測定した。その結果、腸溶性皮膜 被覆錠剤、腸溶性皮膜と防湿性皮膜の両者を被覆した錠 剤の類縁物質量は、各々、2、88%、2、23%であ 30 った。腸溶性皮膜と防湿性皮膜の両者を被覆した製剤 は、賜恣性皮膜被覆錠剤と比較して同等若しくはそれ以 上の安定性を有することは、明らかである。

【0030】下記に示す実施例21~23で得られたプ ラセボ錠剤の厚さを、冷所及び40°C相対湿度75%で 各々1週間保存した後に測定し、40℃相対温度75% 保存錠剤の冷所保存錠剤に対する膨張率を評価した。そ の結果、腸溶性皮膜被覆錠剤、腸溶性皮膜被覆錠剤に白 糖から成る防湿性皮膜を検覆した錠剤、腸溶性皮膜被覆 ミノアセテート ヒドロキシピロピルメチルセルロー ス. マクロゴール、タルクの混合物) から成る防湿性皮 順を被覆した錠剤の膨張率は、各々、1.15.1.0 3. 1. 12であった。 陽溶性皮膜と防湿性皮膜の両者 を被覆した製剤は、腸溶性皮膜被覆錠剤と比較して保存 時の錠剤の膨潤度が小さい為、錠剤の形状の安定性が向 上することは、明らかである。

【① 031】ベンズイミダゾール系化合物を含有する核 部分に添加する抗酸化剤の効果下記に示す実施例24~ ンを添加した錠剤を用いて、高速液体クロマトグラフィ ーにより錠剤中のラベブラゾールの類縁物質量を測定し た。その結果、過酸化物含量が18ppm、190ppm、3 縁物質量は、基々0.65%、0.88%、1.13% であり、クロスポピドン中に含有される過酸化物量が多 いほど、ラベブラゾールナトリウムの分解が促進され類 縁物質量の増加が認められた。

【0032】また、含有過酸化物量が201ppmである クロスポビドン1gを精秤し、亜硫酸ナトリウムを添加 (添加置:未添加、0.02%、0.05%、0.10 %の4水準)してよく混合した後に、混合物中の過酸化 物量を日本菜局方記載の試験法に従って測定した。その 結果、亜硫酸ナトリウムの添加量が、未添加、0.02 %. 0. 0.5%. 0. 1.0%である組成物中の過酸化物 置は、各々、201ppm、184ppm、108ppm、0ppm であり、亜硫酸ナトリウム添加置が多くなるほど、過酸 化物量の減少が認められた。

【0033】以上のことから、ベンズイミダゾール系化 台物とクロスポビドンを含有する錠剤の核部分に抗酸化 剤を添加することにより、製剤中のベンゾイミダゾール 系化合物の安定性が向上することは、明らかである。 [0034]

【実施例】以下に実施例を挙げて本発明を更に詳細に説 明するが、本発明がこれらに限定されるわけではない。 【0035】実施例1

ラベブラゾールナトリウム 10gに炭酸ナトリウム10 g及びマンニトール1())gを加え混合しながら、エタ ノールに溶解したヒドロキシプロピルセルロース2.5 gを徐々に加え道粒し、乾燥後篩過してステアリン酸カ ルシウムを添加し打錠してラベブラゾールナトリウムを 10mg含む1錠120mgの錠剤を得た。

【0036】実施例2

錠剤に目A(三共)(ポリビニルアセタールジエチルア 40 実施例)で得た錠剤に、水エタノールの2:8混合溶媒 にヒドロキシプロビルメチルセルロースフタレート10 gを溶解した溶液を流動層道粒装置を用いてスプレーし 腸溶錠を製造した。

【0037】実施例3

実施例1で得た錠剤に、流動層造粒装置を用いてヒドロ キシブロビルセルロースのエタノール溶液をスプレーし た後、実施例2と同様に操作して腸溶錠を得た。

【0038】実施例4~9

ラベブラゾールナトリウム10gに炭酸ナトリウム0~ 26で得られた。含有過酸化物質の異なるクロスポビド 50 10g及びマンニトール15~90gを各々加え混合し

特関2000-355540

ながら、エタノールに溶解したヒドロキシプロビルセル ロース(). 7~2gを徐々に加え鎖拌湿式造粒をし、主 薬顆粒を調製した。また、別に、マンニトール100g にエタノールに溶解したヒドロキシプロピルセルロース 2gを徐々に加えながら撹拌湿式造粒を行い、プラセボ 顆粒を調製した。次に主薬顆粒とブラセボ顆粒を混合 *

15

*し、クロスポビドン5%と微量のステアリン酸マグネシ ウムを粉添後。打錠してラベブラゾールナトリウムを1 ①mg含む1錠100.5mgの錠剤を得た。各処方を表 6に示した。

[0039]

【表6】

	级6 经	武连並法による新州の	业方					
	処方		天前(7)4	連縦原5	実版例6	実施例?	異新興9	実施例象
主張顆粒	ラベアラノー	レナトリウム(結晶質)	10.0	0.09	10.0	10.0	10.0	10.0
	無水Na2C09		_	-	-	6.0	5.0	10.0
	マンニトール		82.0	30.0	20.0	25.0	15.0	20.0
	ピドロネシブロ	ビルセルセース	2.0	1.0	0.7	1.0	0.7	1.0
	(永計)		94.0	41.0	30.7	41.0	30.7	41.0
プラセポ競松			-	52.0	62.1	52.0	62.1	52.0
		ビルセルセース	-	1.6	1.2	1.0	1.2	1.0
	(小計)		0.0	53.0	63.3	53.0	63.3	53.0
分配数	クロスポピドン		5.0	5.0	5.0	5.0	\$.0	5.0
	スクアリン酸マ	グネシウム	1.5	1.5	1.5	1.5	1.5	1.5
	(小野)		6.5	6.5	6.5	6,5	6.5	6.5
	4634		100.5	100.5	100.5	100.5	160.5	100.5
							W. I.A	

単位::rg

【0040】実施例10~12

※処方を表7に示した。

粉添グロスポビドン量を0.2.5.5%の3水準と

[0041]

り、その他は実施例4~9と同様の方法で錠剤を得た。※ 【表?】

	3人に対けることのションション	<u>、レヘ型がから</u>	XC 111X2//	
	処方	冥施例10	实施例11	実施例12
主蒸顆核	ラベプラゾールテトリウム(結晶質)	10.0	10.0	10.0
	無水Na2CO3	5.0	5.0	5.0
	マンニトール	25.0	25.0	25.0
	とドロキンプロビル・セルロース	i.0	1.0	6.0
	(小計)	41.0	41.0	41.0
プラセポ顆粒	マンニトール	56.9	54.4	52.0
	ヒドロキンプロピルセルロース	1.1	1.1	6.1
	(小計)	58.0	55.5	53.0
粉粒部	クロスポビドン	_	2.5	5.0
	ステアリン酸マグネシウム	1.5	1.5	1.5
	(사람)	1.5	4.0	6.5
	総計	100.5	100.5	100,5
			単位:mg	

【0042】実施例13~14

表8に示す2処方例に従って、ラベブラゾールナトリウ ム100gに炭酸ナトリウム0~50g、マンニトール 79.3~84.3g、クロスポピドン4.2g及びス テアリン酸マグネシウム1.5gを各々加え十分に混合★

★して、直接打錠を行いラベブラゾールナトリウム 10mg 含む1錠100mgの錠剤を得た。

[0043]

【表8】

表8 直接打變法による錠剤処方

处方	実施例13	実施例14
ラペプラゾールナトリウム(結晶質)	10.0	10.0
無水Na2CO3	-	5.0
マンニトール	84.3	79.3
クロスポピドン	4.2	4.2
ステアリン酸マグネシウム	1.6	1.5
総計	100.0	100.0
		単位:mg

【0044】実施例15

ラベプラゾールナトリウム100gに炭酸ナトリウム5 0g及びステアリン酸マグネシウム2gを各々加えよく 混合して乾式圧縮造粒し、主葉顆粒を調製した。また、 別に、マンニトール76、3g及びクロスポピドン4、 28を各々加えよく混合してエタノールに溶解したヒド 50 を得た。

ロキシプロピルセルロース2、3gを徐々に加えながら 鎖拌湿式造粒を行い、プラセボ顆粒を調製した。次に主 薬顆粒とブラセボ顆粒を混合し、微量のステアリン酸マ グネシウムを紛添後、打錠して表9に示すようにラペプ ラゾールナトリウムを10mg含む1錠100mgの錠剤 (10)

特別2000-355540

18

[0045]

* *【表9】

	表9 乾式造鉱法による錠剤	処方
	処方	吳施例15
主薬顆粒	ラベフラソールナトリウム(結晶質)	16.0
	無水Na2CO3	5.0
	ステアリン酸マグネシウム	0.2
	(小計)	15.2
プラセポ顆粒	マンニトール	76.8
	クロスポピドン	4.2
	ヒドロキシプロピルセルロース	2.3
((小針)	83.3
路流份	ステアリン酸マグネシウム	1.5
	総計	100.0
		単位:mg

【0046】実施例16~18

ラベブラゾールナトリウム 100gに平均粒径の異なる クロスポピドン527g及びヒドロキシプロピルセルロ ース20gをを混合し、3gのステアリン酸マグネシウ ムを粉漆後、打錠して表10に示すようにラベブラゾー ルナトリウムを10mm含む1錠65mgの錠剤を得た。※

17

※尚、使用したクロスポビドンは、BASF社の製品であ り、その平均粒径は、コリドンCL(51μm)、コリ FンCLM(12μm)、コリドンCLMのハンマーミ ル紛砕品 (6 µ m) である。

[0047] 【表10】

表10 平均粒径の異なるクロスポビドン			
处方	実施別16	実施例1	7 実施例18
ラベプラノールナバリウム	10.0	10.0	10.0
クロスポヒドン(コリドンCL)	52.7	-	~
クロスポビドン(ユリドンCLM)	_	52.7	_
クロスポピドン(コリドンCLMの粉砕品)	_	-	52.7
ヒドロキシプロピルセルロース	2.0	2.0	2.0
ステアリン酸マグネシウム	0.3	0.3	0.3
(小計)	65.0	65.0	65.0
			单位:ne

注) 平均粒径 クロスポピドン(コリドンCL) : 51 μ m クロスポピドン(コリドンCLM) : 12 n m クロスポピドン(コリドンCLMの粉砕品) : 5 μ m

実施例19~20

ラベブラゾールナトリウムを含有する核部分をエタノー 30 者を被覆した錠剤を得た。尚、処方は、表11に示し ルで造粒後、エチルセルロース、クロスポビドン、ステ アリン酸マグネシウムを含有する水不溶性の中間皮膜を コーティングした。次に、更なる皮膜を施すことによ

り、闘恣性皮膜被覆錠剤と闘恣性皮膜、防湿性皮膜の両

[0048] 【表】1】

(11)

特闘2000-355540

	生 <u>製剤及び防根性皮膜を施した</u> 処力	実施例19	浅热例20
核部分	ラベプラノールテトリウム	10.0	10.0
	マンニトール	36.2	36.2
	クロスポピドル	15.6	15.6
	水酸化ナリウム	9.1	0.1
	無水炭酸ナトリウム	5.0	5.0
	ヒドロキンプロピルセルロース	2.0	2.0
	ステアリン酸マグネシウム	1.1	1.1
	(/1-2f)	70.0	70.0
中間皮膜	エチルセルロース	0.5	0,5
	クロスポピドン	1.0	1.0
	ステアリン酸マグネシウム	6.1	0.1
	(小器)	1.6	1.5
關於性皮膜	とドロキシピロピルメチル		
	セルロースアタレート	8.0	8.0
	モノグリセライド	0.0	0.8
	ダルク	0.75	0.75
•	酸化チタン	0.4	0.4
	<u> </u>	0.06	0.06
	(4kk)	10.0	10.0
防湿色皮膜	とドロキシピロピルメチル		
	セルロース	-	3.0
	マクロゴール	-	0.6
	タルク		1.4
	(/\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\		5.0
総計		81.6	86.8
			単位: 102

【0049】実施例21~23

* 性皮膜被覆錠剤に白糖又はHA (三共)から成る溶液を

ベンズイミダゾール系化合物を含有しないプラセボ錠と 20 スプレーした防湿性皮膜検養製剤を調製した。尚、処方 して、核部分にヒドロキシプロビルセルロースから成る。

水溶性中間皮膜を施した錠剤を調製した。この錠剤に腸

は表12に示した。 [0050]

密性皮膜をコーティングした腸密性皮膜被覆錠剤。腸溶×

表12 プラセボ処方

【表12】

	処方	実施例21	実統例22	美瓶例23
换部分	マンニトール	31.8	31.8	31.8
	クロスポピドン(コリドンCLM)	27.7	27.7	27.7
	ヒドロキシプロビルセルセース	5.0	5.0	5.0
	ステアリン酸マグネシウム	0.5	0.5	0.5
	(小箭)	65.0	65.0	65.0
中間皮膜	ヒドロキシブロビルセルロース	3.0	3.0	3.0
瞬容性皮膜	ヒドロキシピロピルメチル			-
	セルロースフタレート	8.0	8.0	9.8
	モノグリセライド	0.8	0.8	0.8
	タルク	0.75	0.75	0.75
	磁化チタン	0.4	0.4	0.4
	发色酸化鉄	0.05	0.05	0.05
	(小8代)	10.0	10.0	10.0
防遲性反膜	白糖	-	10.0	_
	HA(三共)*	-	-	10.0
松 矿		78.0	88.0	88.0
				単位:mg

注:HA(三共) * ポリピニルアモナート。 ポリピニルアモケールジエチルアミノアセテート。 ピドロキシピロピルメチルセルロース、 マクロゴール、タルクの混合物

【0051】実施例24~26

40 得た。

ラベプラゾールナトリウムと過酸化物量の異なるクロス ポピドン、水酸化ナトリウム及び炭酸ナトリウムを含有 する錠剤を、表13の処方に従って、湿式造粒法により

[0052]

【表13】

(12)

特闘2000-355540

处方	実館例24	実確例25	実始例26
ラベブラゾールナトリウム	10.0	10.0	10.0
マンニトール	36.9	36.9	36.9
クロスポビドン(INF-10) * l	14.0	-	-
クロスポビドン(INF - 10) *2	-	14.0	~
クロスポビドン(コリドンCLM) *3	-	_	14.0
クロスポビド(イコリドンCL)	14.0	14.0	14.0
水酸化ナトリウム	0,5	0.5	0.5
無水炭酸テトリウム	2.5	2.5	2.5
ヒドロキシプロピル セルロース	2.0	2.0	2.0
<u>ステアリン酸マグネシウム</u>	1.1	1.1	1.1
(計)	70.0	70.0	70.0
			単位:mg

21

クロスポピドス(NF-10) *1 :(通験化物含量:18ppm) クロスポピドス(NF-10) *2 :(通験化物含量:190ppm) クロスポピドン(コリドンCLM) *3:(過酸化物含量:310ppm)

【0053】実施例27

ラベプラゾールナトリウム30gに微紛クロスポピドン 43.5g、ヒドロキシプロビルセルロース6gを加え 十分に混合しながら、水酸化ナトリウムのエタノール溶 液(水酸化ナトリウム)、5gをエタノールに溶解させ た溶液)を徐々に加え造むし、乾燥後、小型スピードミ ルで整粒する。整粒顆粒に、3%のクロスポビドンと 1. 6%のステアリン酸マグネシウムを添加し混合して 29 【0055】実施例29 打錠し、ラベブラゾールナトリウムを10mg会む1錠? Omgの錠剤を得た。

【①054】実施例28

実施例27で得た錠剤に、流動層造粒装置を用いてヒド*

埼玉県本庄市下野堂67-13

*ロキシプロピルセルロースと微量のステアリン酸マグネ シウムを含有する含水エタノール液をコーティングし、 中間皮膜2mgが磨積された錠剤を得た。次に、中間皮 膜接覆錠剤に、ヒドロキシブロビルセルロースフタレー ト、モノグリセライド、タルク及び酸化チタンを含有す る含水エタノール液を液動層造粒装置を用いてスプレー し、賜溶性皮膜10mgが接覆された賜溶錠を得た。

実施例28で得た腸溶錠に、流動層造粒装置を用いてヒ ドロキシプロピルメチルセルロース。マクロゴール6() (1)及びタルクを含有する舗製水をスプレーし、防湿性 皮膜5mgが被覆された錠剤を得た。

14405 14434 14452 NAO3 ZA68

ZC41

フロントページの続き

(51) Int.Cl.' 識別記号 Fi チーマコード(参考) A 6 1 K 47/30 A61K 47/39 47/38 47/38 // C 0 7 D 401/12 C 0 7 D 401/12 (72) 発明者 鈴木 康之 (72)発明者 藤岡 賢 茨城県つくば市上街場2526ー4 愛知県一宮市今伊勢町馬寄字舟入39-1 (72)発明者 青木 茂 Fターム(参考) 4C053 AA01 BB08 CC26 DD12 EE01 岐阜県羽島郡川島町緑町2-15 4C076 AA45 BB01 CC16 DD25 DD30 (72)発明者 加藤 晃良 DD37 DD38 DD41 DD51 EE13 茨城県つくば市松代5-2-27 EE32 FF25 (72) 発明者 河村 政男 4C086 AA01 BC39 GA07 GA08 MA03